

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. Mai 2003 (08.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/037501 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: B01J 19/00. C08F 2/01

Greven (DE). RÖCKRATH, Ulrike [DE/DE]; Vikarsbusch 8, 48308 Senden (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/11754

(74) Anwalt: FITZNER, Uwe; Lintorfer Str. 10, 40878 Ratingen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Oktober 2002 (21.10.2002)

Deutsch (25) Einreichungssprache:

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 54 045.0 2. November 2001 (02.11.2001)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF COATINGS AG [DE/DE]; Glasuritstr. 1, 48165 Münster (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUMGART, Hubert [DE/DE]; Am Dornbusch 44a, 48163 Münster (DE). JUNG, Werner-Alfons [DE/DE]; Uhrwerkerstr. 59387 Ascheberg (DE). RINK, Heinz-Peter [DE/DE]; Lohöferner Weg 44, 48153 Münster (DE). HAGEMEIS-TER, Edeltraud [DE/DE]; Am Fiskediek 31, 42268
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING (CO)POLYMERS OF OLEFINICALLY UNSATURATED MONOMERS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON (CO)POLYMERISATEN VON OLEFINISCH UNGESÄTTIG-TEN MONOMEREN
- (57) Abstract: The invention relates to a method for producing (co)polymers by (co)polymerization of olefinically unsaturated monomers in a reaction vessel. According to said method, (A) at least one fluid, which contains at least one olefinically unsaturated monomer and (B) at least one fluid, which contains at least one compound triggering the (co)polymerization, are mixed in a micromixer before the intake thereof into said reaction vessel. Said fluids (A) and (B) are dosed from an opposite direction into an integrated system, comprising microchannels, for the fluids (A) and (B), which are juxtaposed in a plane and engage with each other by periodic deformations of the walls thereof in the longitudinal direction. Said fluids flow through the microchannels in the opposite direction in a spatially separated manner and exit perpendicularly to the longitudinal direction of said microchannels, such that a current is produced above the outlet points, which comprises lamellae of the fluid (A) and (B), alternately juxtaposed and engaging with each other, and in which the fluids (A) and (B) mix by diffusion. Said invention also relates to the use of the so produced (co)polymers.
- (57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten durch die (Co)Polymerisation von olefinisch ungesättigten Monomeren in einem Reaktionsgefäß, bei dem man(A) mindestens ein Fluid, das mindestens ein olefinisch ungesättigtes Monomer enthält, und (B) mindestens ein Fluid, das mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung enthält,vor ihrem Eintritt in das Reaktionsgefäß in einem Mikromischer miteinander vermischt, wobei man die Fluide (A) und (B) aus entgegengesetzter Richtung in ein integriertes System aus in einer Ebene nebeneinander liegenden, durch periodische Verformungen ihrer Wände in Längsrichtung ineinander greifenden Mikrokanälen für die Fluide (A) und (B) eindosiert, das sie räumlich getrennt voneinander in entgegengesetzter Richtung durchströmen und senkrecht zur Längsrichtung der Mikrokanäle verlassen, wodurch über den Austrittsstellen eine Strömung resultiert, die aus abwechselnd nebeneinander liegenden und ineinander greifenden Lamellen der Fluide (A) und (B) besteht und worin sich die Fluide (A) und (B) durch Diffusion miteinander vermischen; sowie die Verwendung der hiermit hergestellten (Co)Polymerisate.





vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten von olefinisch ungesättigten Monomeren

Die vorliegende Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten von olefinisch ungesättigten Monomeren. Außerdem betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der nach dem neuen Verfahren hergestellten (Co)Polymerisate als polymere Additive, Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen oder für die Herstellung von Beschichtungsstoffen, Klebstoffen, Dichtungsmassen, Folien und Formteilen.

15

20

25

10

Verfahren zur Herstellung (Co)Polymerisaten von olefinisch von ungesättigten Monomeren. bei denen ein **Taylorreaktor** als Reaktionsgefäß verwendet wird, dem die olefinisch ungesättigten Monomeren und die die (Co)Polymerisation auslösenden Verbindungen über ein Mischaggregat zugeführt werden, sind aus der deutschen Patentanmeldung DE 199 60 389 A 1 bekannt. Als Mischaggregate können übliche und bekannte Vorrichtungen verwendet werden, die starke Scherfelder (vgl. die deutsche Patentanmeldung, Spalte 4, Zeile 55, bis Spalte 5, Zeile 13) oder vergleichsweise schwache Scherfelder (vgl. die deutsche Patentanmeldung, Spalte 5, Zeilen 14 bis 21) erzeugen. Die mit Hilfe des bekannten Verfahrens hergestellten (Co)Polymerisate von olefinisch ungesättigten Monomeren müssen aber hinsichtlich ihrer Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts weiter verbessert werden.

Aus der internationalen Patentanmeldung WO 97/17133 ist ein Verfahren zur kontinuierlichen Dispergierung von mindestens einem die disperse Phase bildenden Fluid A und mindestens einem die kontinuierliche Phase bildenden Fluid B bekannt. Die Fluide werden bei dem Verfahren einem Dispergierapparat zugeführt, worin sie in einem Dispergierraum aufeinander treffen. Zu diesem Zweck werden die Fluidströme A und B in

einem Mikrostruktur-Dispergierapparat durch eine den Fluiden A und B jeweils zugeordnete Schar von Mikrokanälen in räumlich getrennte, strömende Fluidfäden zerteilt, die mit für das jeweilige Fluid gleichen Strömungsgeschwindigkeiten in den Dispergierraum austreten. Am Austritt ist jeweils ein Fluidstrahl der dispersen Phase einem Fluidstrahl der kontinuierlichen Phase unmittelbar benachbart, sodass jeweils ein in Partikel zerfallender Fluidstrahl der dispersen Phase von benachbarten Fluidstrahlen der kontinuierlichen Phase eingehüllt wird. Der bekannte Mikromischer ist im wesentlichen auf die Herstellung von Dispersionen beschränkt. Ob - und wenn ja, inwieweit - er auch als Mischaggregat für die Herstellung von Mischungen geeignet ist, die aus und die (Co)Polymerisation olefinisch ungesättigten Monomeren auslösenden Verbindungen bestehen und die der (Co)Polymerisation in Masse oder in Lösung unterworfen werden sollen, ist nicht bekannt.

Aus der europäischen Patentanmeldung EP 0 749 987 A 1 ist ein Verfahren für die kontinuierliche anionische (Co)Polymerisation in Lösung bekannt. Dabei werden der Strom A, der die olefinisch ungesättigten Monomer enthält, und der Strom B, der die Initiatoren der anionischen Polymerisation enthält, jeweils in zwei Ströme geteilt, wonach die vier Ströme tangential einem Cyclon-Mikromischer zugeführt werden. Dabei wechseln die Einlassöffnungen einander in der Reihenfolge A/B/A/B ab. Das Verfahren ist auf die anionische (Co)Polymerisation zugeschnitten. Ob - und wenn ja, inwieweit - das bekannte Verfahren auf die kationische oder radikalische (Co)Polymerisation übertragen werden kann, ist nicht bekannt.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein neues Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten von olefinisch ungesättigten Monomeren zu finden, bei dem man

30

5

10

15

20

- 5 (A) mindestens ein Fluid, das mindestens ein olefinisch ungesättigtes Monomer enthält, und
 - (B) mindestens ein Fluid, das mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung enthält,

15

20

vor ihrem Eintritt in das Reaktionsgefäß in einem Mikromischer miteinander vermischt. Dabei soll das neue Verfahren für die kationische. anionische und radikalische (Co)Polymerisation hervorragend geeignet sein und auch bei der radikalischen (Co)Polymerisation (Co)Polymerisate mit einer besonders engen Molekulargewichtsverteilung liefern. Die mit Hilfe des neuen Verfahrens hergestellten (Co)Polymerisate sollen sich vor allem als polymere Additive, Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen sowie für die Herstellung von Beschichtungsstoffen, Klebstoffen. Dichtungsmassen, Folien und Formteilen eignen. Insbesondere sollen sich die mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens durch radikalische Copolymerisation heraestellten (Meth)Acrylatcopolymerisate hervorragend als feststoffreiche Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen oder für deren Herstellung eignen.

25

Demgemäß wurde das neue Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten durch die (Co)Polymerisation von olefinisch ungesättigten Monomeren in einem Reaktionsgefäß gefunden, bei dem man

- (A) mindestens ein Fluid, das mindestens ein olefinisch ungesättigtes Monomer enthält, und
- (B) mindestens ein Fluid, das mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung enthält,

10

15

20

25

30

35

Eintritt in das Reaktionsgefäß in einem Mikromischer miteinander vermischt, wobei man die Fluide (A) und (B) aus entgegengesetzter Richtung in ein integriertes System aus in einer Ebene nebeneinander liegenden, durch periodische Verformungen ihrer Wände in Längsrichtung ineinander greifenden Mikrokanälen für die Fluide (A) das sie räumlich getrennt voneinander eindosiert, durchströmen und senkrecht zur entgegengesetzter Richtung wodurch über den Mikrokanäle verlassen. Längsrichtung der Strömung resultiert, die aus abwechselnd Austrittsstellen eine nebeneinander liegenden und ineinander greifenden Lamellen der Fluide (A) und (B) besteht und worin sich die Fluide (A) und (B) durch Diffusion miteinander vermischen.

Im folgenden wird das neue Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten durch die (Co)Polymerisation von olefinisch ungesättigten Monomeren in einem Reaktionsgefäß der Kürze halber als »erfindungsgemäßes Verfahren« bezeichnet.

Im Hinblick auf den Stand der Technik war es überraschend und für den Fachmann nicht vorhersehbar, dass die Aufgabe, wie der vorliegenden Erfindung zugrundelag, mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens gelöst werden konnte. Insbesondere war es überraschend, dass das erfindungsgemäße Verfahren für die kationische, anionische radikalische (Co)Polymerisation hervorragend geeignet war und auch bei (Co)Polymerisate mit der radikalischen (Co)Polymerisation besonders engen Molekulargewichtsverteilung lieferte. Die mit Hilfe des neuen Verfahrens hergestellten (Co)Polymerisate eigneten sich vor allem Beschichtungsstoffe, Klebstoffe Additive, als polymere Dichtungsmassen sowie für die Herstellung von Beschichtungsstoffen, Klebstoffen, Dichtungsmassen, Folien und Formteilen. Insbesondere eigneten sich die mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens durch radikalische Copolymerisation hergestellten (Meth)Acrylatcopolymerisate hervorragend als feststoffreiche Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen oder für deren Herstellung.

10 Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird mindestens ein, insbesondere ein, Fluid (A), das mindestens ein olefinisch ungesättigtes Monomer enthält, und mindestens ein, insbesondere ein, Fluid (B), das mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung enthält, aus entgegengesetzter Richtung in einem Mikromischer eindosiert. Die Dosierung kann mit Hilfe üblicher und bekannter Vorrichtungen, wie Dosierpumpen, erfolgen. Der Durchfluss kann mit Hilfe üblicher und bekannter Durchflussmesser überwacht und geregelt werden.

Die Fluide (A) und (B) werden dabei in ein integriertes System aus in einer Ebene nebeneinander liegenden, durch periodische Verformungen ihrer Wände in Längsrichtung ineinander greifenden Mikrokanälen eindosiert. Die Fluide (A) und (B) durchströmen die Mikrokanäle getrennt voneinander in entgegengesetzter Richtung. Sie verlassen die Mikrokanäle senkrecht zu deren Längsrichtung. Dadurch entsteht über den Austrittsstellen eine Strömung, die aus abwechselnd nebeneinander liegenden und ineinander greifenden Lamellen der Fluide (A) und (B) besteht. In dieser Strömung können sich dann die Fluide (A) und (B) sehr rasch durch Diffusion miteinander vermischen.

Vorzugsweise liegt die Verweilzeit der Fluide (A) und (B) in dem integrierten System aus Mikrokanälen bei 0,01 bis 10 ms. Vorzugsweise beträgt die Dauer der Durchmischung 5 bis 100 ms, insbesondere 10 bis 80 ms. Die Durchmischung kann bei 1 bis 100, insbesondere 1 bis 30 bar, durchgeführt werden.

20

Vorzugsweise enthält das integrierte System jeweils 5 bis 100, bevorzugt 10 bis 50 und insbesondere 10 bis 20 Mikrokanäle für die Fluide (A) und (B), wobei die Anzahl der Mikrokanäle für die Fluide (A) = der Anzahl der Mikrokanäle für die Fluide (B).

Vorzugsweise haben die Mikrokanäle, in Längsrichtung gesehen, ein schlitzförmiges Profil aus zwei Wänden und einem Boden. Vorzugsweise sind die Wände, in Längsrichtung gesehen, wellenförmig und/oder zickzackförmig verformt. Dadurch resultieren Mikrokanäle, die im wesentlichen mäanderförmig sind.

15

20

25

35

Die Mikrokanäle sind vorzugsweise 750 µm bis 3 mm, insbesondere 1 bis 2 mm, lang. Ihre Breite liegt vorzugsweise bei 10 bis 100, insbesondere bei 20 bis 50 µm. Die Wandstärke der Mikrokanäle kann variieren, vorzugsweise entspricht die Wandstärke in etwa der Breite der Mikrokanäle.

Die Mikrokanäle sind auf einem ebenen Substrat angeordnet und haftfest mit ihm verbunden. Die Mikrokanäle und das ebene Substrat können aus unterschiedlichen Materialien bestehen; vorzugsweise bestehen sie aus demselben Material. Bevorzugt bestehen sie aus Glas, Keramik oder Metall, bevorzugt aus Metall. Besonders bevorzugt wird das Metall aus der Gruppe, bestehend aus Edelstahl, Nickel, Kupfer und Silber, ausgewählt.

Außer dem vorstehend beschriebenen integrierten System enthält der erfindungsgemäß zu verwendende Mikromischer übliche und bekannte Zuleitungen und Einlassungsvorrichtungen für die Fluide (A) und (B). Des weiteren umfasst er einen Ablauf mit einem geeigneten Anschluss an das Reaktionsgefäß. Das integrierte System ist in dem Mikromischer gelagert, so dass es nicht mechanisch deformiert werden kann. Die Wandstärke des Mikromischers, die Dichtungen und die Verbindungsstücke sind

druckdicht ausgelegt. Außerdem kann der Mikromischer Vorrichtungen zum Heizen und/oder Kühlen der Fluide und übliche und bekannte mechanische, hydraulische, optische und elektronische Vorrichtungen zur Messung und Regelung des Drucks, der Temperatur, der Viskosität, der Durchflussmengen usw. umfassen.

10

15

20

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Mikromischer sind an sich bekannte Vorrichtungen und werden beispielsweise von der Firma IMM unter der Bezeichnung LIGA Micromixing System (Micromixer) vertrieben. Ihr Aufbau und ihre Funktionsweise wird beispielsweise in »Operating Manual LIGA Micromixing System (Micromixer)«, August 1998, beschrieben.

Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens kann die (Co)Polymerisation kontinuierlich oder diskontinuierlich durchgeführt werden. Dabei können die olefinisch ungesättigten Monomeren kationisch, ionisch oder radikalisch, insbesondere radikalisch, (co)polymerisiert werden. Vorzugsweise wird die (Co)Polymerisation in Masse oder in Lösung durchgeführt.

Bevorzugt wird das erfindungsgemäße Verfahren für die Copolymerisation 25 Erfindungsgemäß umfasst die Copolymerisation die angewandt. und die und alternierende Copolymerisation statistische Blockmischpolymerisation und Pfropfmischpolymerisation. Es ist ein besonderer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens, dass die Pfropfmischpolymerisation besonders Blockmischpolymerisation und 30 gezielt und sehr gut reproduzierbar durchgeführt werden können

Der bei der (Co)Polymerisation angewandte Druck und die angewandten Temperaturen können breit variieren und richten sich im wesentlichen nach dem Dampfdruck und der Reaktivität der olefinisch ungesättigten

gegebenenfalls verwendeten Dampfdruck der dem Monomeren, 5 Zersetzungstemperaturen von Monomeren und Lösemittel, den Lösemitteln und der Depolymerisationstemperaturen der resultierenden (Co)Polymerisate. Vorzugsweise wird ein Druck von 1 bis 100 bar und eine Temperatur von -20 bis 250 °C angewandt.

10

15

20

Die olefinisch ungesättigten Monomere, die in dem Fluid (A) enthalten sind oder aus dem das Fluid (A) besteht, können den unterschiedlichsten Monomerklassen entstammen. Beispiele geeigneter Monomere werden im Detail in der deutschen Patentanmeldung DE 199 30 067 A 1, Seite 4, Zeile 28, bis Seite 6, Zeile 27, oder in der deutschen Patentanmeldung DE 199 60 389 A 1, Spalte 12, Zeile 18, bis Spalte 13, Zeile 9, beschrieben. Vorzugsweise handelt es sich bei mindestens einem der olefinisch ungesättigten Monomeren um ein (Meth)Acrylat. Bevorzugt wird das der insbesondere Eigenschaftsprofil der (Co)Polymerisate, Copolymerisate, hauptsächlich von den Monomeren aus der Klasse der (Meth)Acrylate bestimmt. Somit handelt es sich bei den besonders bevorzugten (Co)Polymerisaten, insbesondere Copolymerisaten, insbesondere (Meth)Acrylat(co)polymerisate, (Meth)Acrylatcopolymerisate.

25

30

35

(Meth)Acrylatcopolymerisate werden in den deutschen Patentanmeldungen DE 199 30 067 A 1, DE 199 60 389 A 1, DE 198 39 453 A 1, Seite 4, Zeile 50, bis Seite 5, Zeile 54, DE 42 04 518 A 1, Seite 3, Zeile 65, bis Seite 4, Zeile 43, DE 43 10 414 A 1, Seite 2, Zeile 50, bis Seite 4, Zeile 41, DE 199 24 171 A 1, Seite 5, Zeile 54, bis in Seite 7, Zeile 37, oder in DE 198 50 243 A 1 im Detail beschrieben.

Das Fluid (B) enthält mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung. Die Auswahl dieser Verbindung richtet sich nach dem Reaktionsmechanismus, nach dem die (Co)Polymerisation, insbesondere

Copolymerisation, ablaufen soll. Demgemäß handelt es sich bei der Verbindung um einen Initiator für die kationische Polymerisation, einen Initiator für die anionische Polymerisation, einen Initiator der für die radikalische Polymerisation, einen Photoinitiator, der die kationische, die anionische oder die radikalische, insbesondere die radikalische, Polymerisation initiieren kann, oder um ein thermisch aktivierbares olefinisch ungesättigtes Monomer.

kationischen Polymerisation sind für Initiatoren der Beispiele Protonensäuren, wie Sulfonsäuren; Lewissäuren oder Friedel-Crafts-Katalysatoren, wie Bortrifluorid, Aluminiumtrichlorid, Titantetrachlorid, Zinntetrachlorid, Antimonpentachlorid sowie deren Gemische und Addukte wie Lewisbasen, wie Ether; und Carboniumionensalze, mit -hexafluorantimonat und Triphenylcarbonium-hexachlorantimonat, Hexafluorphosphat.

20

15

Beispiele für Initiatoren der anionischen Polymerisation sind Kaliumamid, Butyllithium und Grignard-Reagenzien. Weitere Beispiele geeigneter Initiatoren der anionischen Polymerisation sind aus der europäischen Patentanmeldung EP 0 749 987 A 1, Seite 4, Zeile 9, bis Seite 5, Zeile 39, bekannt.

Beispiele für Initiatoren der radikalischen Polymerisation sind aus den deutschen Patentanmeldungen DE 199 30 067 A 1, Seite 6, Zeilen 27 bis 35, und DE 199 60 389 A 1, Spalte 13, Zeilen 10 bis 25, bekannt.

30

25

Beispiele geeigneter Photoinitiatoren werden in Römpp Lexikon Lacke und Druckfarben, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, New York, 1998, Seiten 444 bis 446, beschrieben.

15

20

25

5 Ein Beispiel für ein thermisch aktivierbares olefinisch ungesättigtes Monomer ist Styrol.

Darüber hinaus können die Fluide (A) und (B) noch organische Lösemittel und Zusatzstoffe enthalten, wie sie üblicherweise Reaktionsgemischen bei der (Co)Polymerisation zugesetzt werden. Beispiele geeigneter Zusatzstoffe sind Netzmittel, Entschäumer, Dispergatoren oder Molekulargewichtsregler.

Das dem erfindungsgemäß zu verwendenden Mischer nachgeschaltete Reaktionsgefäß, in dem die (Co)Polymerisation, insbesondere die Copolymerisation, abläuft, ist vorzugsweise ein Rührkessel, ein Autoklav, eine Rührkesselkaskade, ein Extruder, ein Schlaufenreaktor, ein Rohrreaktor oder ein Taylorreaktor. Beispiele geeigneter Reaktionsgefäße werden in den Patentanmeldungen DE 197 09 465 A 1, DE 197 09 476 A 1, DE 28 48 906 A 1, DE 195 24 182 A 1, DE 198 28 742 A 1, DE 199 60 389 A 1, DE 196 28 143 A 1, DE 196 28 142 A 1, EP 0 554 783 A 1, WO 95/27742, WO 82/02387 oder WO 98/02466 beschrieben.

An dem Produktauslaß des Reaktionsgefäßes kann ein Druckhalteventil angeordnet sein, das den Druck im Reaktionsgefäß aufbaut und regelt und durch das die (Co)Polymerisate, insbesondere die Copolymerisate, kontinuierlich oder diskontinuierlich ausgetragen werden können. Der Druck kann aber auch durch das Aufpressen von Inertgas oder durch die Gasphase eines organischen Lösemittels aufgebaut werden.

30

Dem Druckhalteventil oder dem Produktauslaß können Auffang- und Vorratsbehälter, Mischvorrichtungen, wie Vorrichtungen zur Schmelzeemulgierung, Kühlbänder zum Erzeugen von Granulat oder weitere Reaktoren nachgeschaltet sein.

Reaktionsgefäße können mit einem Heiz- oder Kühlmantel 5 ausgerüstet sein, sodass sie im Gleich- oder im Gegenstrom geheizt oder gekühlt werden können. Des weiteren können sie übliche und bekannte mechanische, hydraulische, optische und elektronische Mess- und Druckmesser. Temperaturfühler, wie Regelvorrichtungen, elektronische Sensoren und optische oder Durchflussmesser, 10 Vorrichtungen zur Messung von Stoffkonzentrationen, Viskositäten und anderen physikalisch chemischen Größen enthalten, die ihre Messwerte an eine Datenverarbeitungsanlage weiterleiten, die den gesamten Ablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens steuert.

15

20

Vorzugsweise sind die Reaktionsgefäße druckdicht ausgelegt, sodass das Reaktionsmedium vorzugsweise unter einem Druck von 1 bis 100 bar stehen kann. Sie können aus den unterschiedlichsten Materialien bestehen, solange diese von den Edukten und den Reaktionsprodukten nicht angegriffen werden und höherem Druck standhalten. Vorzugsweise werden Metalle, vorzugsweise Stahl, insbesondere Edelstahl, verwendet.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist für die kationische, anionische und radikalische (Co)Polymerisation hervorragend geeignet und liefert auch bei der radikalischen (Co)Polymerisation (Co)Polymerisate mit einer besonders engen Molekulargewichtsverteilung. Außerdem werden auch bei der Verwendung höherer Mengen an hydroxylgruppenhaltigen olefinisch ungesättigten Monomeren gelteilchenfreie Copolymerisate erhalten.

30

35

25

Die mit Hilfe des neuen Verfahrens hergestellten (Co)Polymerisate eignen sich vor allem als polymere Additive, wie Rheologiehilfsmittel oder Verdicker, Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen sowie für die Herstellung von Beschichtungsstoffen, Klebstoffen, Dichtungsmassen, Folien und Formteilen.

oder

und

üblichen

den

5

Besonders gut eignen sich die mit Hilfe des erfindungsgemäßen Copolymerisation radikalische hergestellten durch Verfahrens Beschichtungsstoffe. feststoffreiche (Meth)Acrylatcopolymerisate als Klebstoffe und Dichtungsmassen oder für deren Herstellung.

10

15

Die besonderen Vorteile des erfindungsgemäßen Verfahrens und der hiermit hergestellten (Meth)Acrylatcopolymerisate treten vor allem anhand die die betreffenden zutage, Beschichtungsstoffe der Diese enthalten. Bindemittel (Meth)Acrylatcopolymerisate als Beschichtungsstoffe sind je nach ihrer Zusammensetzung physikalisch trocknend oder werden thermisch, mit aktinischer Strahlung, insbesondere UV-Strahlung, oder durch Elektronenstrahlung, oder thermisch und mit aktinischer Strahlung gehärtet.

Sie liegen als Pulverlacke, Pulverslurry-Lacke, in organischen Medien 20 gelöste Lacke, wäßrige Lacke oder als im wesentlichen oder völlig lösemittel- und wasserfreie, flüssige Lacke (100%-Systeme) vor. Sie oder Zwei-Einkomponentensysteme können Mehrkomponentensysteme sein. Außerdem können sie Farb- und/oder bekannte lacktypische sonstige übliche und und Effektpigmente 25 Zusatzstoffe enthalten. Sie werden als Bautenanstrichmittel für den Innenund Außenbereich, als Lacke für Möbel, Türen, Fenster, Glashohlkörper, Coils, Container, weiße Ware und andere industrielle Anwendungen, als Automobillacke für die Erstausrüstung (OEM) oder als Autoreparaturlacke verwendet. Bei ihrer Verwendung auf dem Automobilsektor kommen sie 30 als Elektrotauchlacke, Füller, Unidecklacke, Basislacke und Klarlacke in Betracht, die mit Vorteil für die Herstellung von farb- und/oder

Mehrschichtlackierungen nach

bekannten Nass-in-nass-Verfahren verwendet werden können.

35

effektgebenden

25

30

5 Beispiele und Vergleichsversuche

Beispiel 1 und Vergleichsversuch V 1

Die Herstellung eines Methacrylatcopolymerisats nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (Beispiel 1) und nach einem bekannten Verfahren (Vergleichsversuch V 1)

Für das Beispiel 1 und den Vergleichsversuch V 1 wurde jeweils ein geeigneter Edelstahlreaktor, ausgerüstet mit Rührer, Rückflußkühler, einem Zulaufgefäß für die Monomeren und einem Zulaufgefäß für die Initiatorlösung, verwendet. Bei Beispiel 1 wurde zwischen die Zulaufgefäße und das Reaktionsgefäß ein Mikromischer LIGA Micromixing System (Micromixer) von IMM geschaltet.

In den Reaktionsgefäßen wurde jeweils 30,4 Gewichtsteile Solventnaphta
 ® eingewogen und auf 143 °C erhitzt.

Innerhalb von 4 Stunden und 45 Minuten wurde der Initiatorzulauf, jeweils bestehend aus 6,1 Gewichtsteilen tertiär-Butylperoxyethylhexanoat und 2,5 Gewichtsteilen Solventnaphta ® gleichmäßig zudosiert.

15 Minuten nach dem Start des Initiatorzulaufs wurde mit dem Monomerzulauf begonnen. Der Monomerzulauf bestand jeweils aus 8,54 Gewichtsteilen Styrol, 18,3 Gewichtsteilen Ethylhexylmethacrylat, 7,32 Gewichtsteilen n-Butylmethacrylat, 7,32 Gewichtsteilen Hydroxyethylmethacrylat, 18,3 Gewichtsteilen Butandiol-1,4-monoacrylat und 1,22 Gewichtsteilen Acrylsäure und wurde während vier Stunden gleichmäßig zudosiert.

25

30

Während der Zuläufe wurden die Reaktionstemperaturen bei 143 °C gehalten. Nach der Beendigung der Zuläufe wurden noch während zwei Stunden nachpolymerisiert.

Das in erfindungsgemäßer Verfahrensweise hergestellte
Methacrylatcopolymerisat des Beispiels 1 wies einen Festkörpergehalt von
65,1 Gew.% (eine Stunde/130 °C), eine Säurezahl von 17,5 mg KOH/g
und eine Viskosität (60prozentig in Solventnaphta ®) von 2,5 dPas auf.
Das mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie mit Polystyrol als
internem Standard gemessene zahlenmittlere Molekulargewicht lag bei
2.317 Dalton, das massenmittlere Molekulargewicht lag bei 5.130 Dalton,
entsprechend einer Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts von 2,21.

hergestellte Verfahrensweise nicht erfindungsgemäßer Das in Methacrylatcopolymerisat des Vergleichsversuchs V 1 wies einen Festkörpergehalt von 60,7 Gew.% (eine Stunde/130 °C), eine Säurezahl von 16 mg KOH/g und eine Viskosität (60prozentig in Solventnaphta ®) von 11 dPas auf. Das mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie mit gemessene zahlenmittlere Standard Polystyrol als internem massenmittlere bei 2.994 Dalton. das Molekulargewicht lag einer 8.698 Dalton, entsprechend lag bei Molekulargewicht Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts von 2,9.

Somit wies das in erfindungsgemäßer Verfahrensweise hergestellte Methacrylatcopolymerisat des Beispiels 1 eine engere Molekulargewichtverteilung und eine niedrigere Viskosität auf als das Methacrylatcopolymerisat des Vergleichsversuchs V 1 und war daher sehr viel besser als dieses als Bindemittel für Beschichtungsstoffe eines hohen Festkörpergehalts geeignet.

35 Beispiel 2 und Vergleichsversuch V 2

Die Herstellung eines Methacrylatcopolymerisats nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (Beispiel 2) und nach einem bekannten Verfahren (Vergleichsversuch V 2)

Für das Beispiel 2 und den Vergleichsversuch V 2 wurde jeweils ein geeigneter Edelstahlreaktor, ausgerüstet mit Rührer, Rückflußkühler, einem Zulaufgefäß für die Monomeren und einem Zulaufgefäß für die Initiatorlösung, verwendet. Bei Beispiel 2 wurde zwischen die Zulaufgefäße und das Reaktionsgefäß ein Mikromischer LIGA Micromixing

System (Micromixer) von IMM geschaltet.

Es wurde jeweils 31,1 Gewichtsteile Solventnaphta ® vorgelegt und unter einem Druck von 4 bar auf 150 °C erhitzt.

- Innerhalb von vier Stunden und 45 Minuten wurde der Initiatorzulauf, jeweils bestehend aus 2,85 Gewichtsteilen Ditertiärbutylperoxid und 2,6 Gewichtsteilen Solventnaphta ®, gleichmäßig zudosiert.
- 15 Minuten nach dem Start des Initiatorzulaufs wurde mit dem
 25 Monomerzulauf begonnen. Der Monomerzulauf bestand jeweils aus 8,86
 Gewichtsteilen Styrol, 19,04 Gewichtsteilen Ethylhexylmethacrylat 7,63
 Gewichtsteilen n-Butylmethacrylat, 7,63 Gewichtsteilen
 Hydroxyethylmethacrylat, 19,04 Gewichtsteilen Butandiol-1,4-monoacrylat
 und 1,27 Gewichtsteilen Acrylsäure und wurde während vier Stunden
 30 gleichmäßig zudosiert.

Während der Zuläufe wurden die Reaktionstemperaturen bei 150 °C gehalten. Nach der Beendigung der Zuläufe wurde noch während zwei Stunden nachpolymerisiert.

WO 03/037501 PCT/EP02/11754

16

Das in erfindungsgemäßer Verfahrensweise hergestellte Methacrylatcopolymerisat des Beispiels 2 wies einen Festkörpergehalt von 63,4 Gew.% (eine Stunde/130 °C), eine Säurezahl von 15,4 mg KOH/g und eine Viskosität (original) von 7,6 dPas auf. Das mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie mit Polystyrol als internem Standard gemessene zahlenmittlere Molekulargewicht lag bei 2.473 Dalton, das massenmittlere Molekulargewicht lag bei 6.385 Dalton, entsprechend einer Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts von 2,58.

Das in nicht erfindungsgemäßer Verfahrensweise hergestellte Methacrylatcopolymerisat des Vergleichsversuchs V 2 wies einen Festkörpergehalt von 68,5 Gew.% (eine Stunde/130 °C), eine Säurezahl von 15,1 mg KOH/g und eine Viskosität (original) von 67,2 dPas auf. Das mit Hilfe der Gelpermeationschromatographie mit Polystyrol als internem Standard gemessene zahlenmittlere Molekulargewicht lag bei 3.281 Dalton, das massenmittlere Molekulargewicht lag bei 13.897 Dalton, entsprechend einer Uneinheitlichkeit des Molekulargewichts von 4,2.

Somit wies das in erfindungsgemäßer Verfahrensweise hergestellte Methacrylatcopolymerisat des Beispiels 2 eine engere Molekulargewichtverteilung und eine niedrigere Viskosität auf als das Methacrylatcopolymerisat des Vergleichsversuchs V 2 und war daher sehr viel besser als dieses als Bindemittel für Beschichtungsstoffe eines hohen Festkörpergehalts geeignet.

15

20

20

25

30

Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten von olefinisch ungesättigten Monomeren

Patentansprüche

- 10 1. Verfahren zur Herstellung von (Co)Polymerisaten durch die (Co)Polymerisation von olefinisch ungesättigten Monomeren in einem Reaktionsgefäß, bei dem man
 - (A) mindestens ein Fluid, das mindestens ein olefinisch ungesättigtes Monomer enthält, und
 - (B) mindestens ein Fluid, das mindestens eine die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung enthält,
 - vor ihrem Eintritt in das Reaktionsgefäß in einem Mikromischer miteinander vermischt, dadurch gekennzeichnet, dass die Fluide (A) und (B) aus entgegengesetzter Richtung in ein integriertes System aus in einer Ebene nebeneinander liegenden, durch periodische Verformungen ihrer Wände in Längsrichtung ineinander greifenden Mikrokanälen für die Fluide (A) und (B) eindosiert räumlich getrennt voneinander werden. das sie in entgegengesetzter Richtung durchströmen und senkrecht zur Längsrichtung der Mikrokanäle verlassen, wodurch über den Austrittsstellen eine Strömung resultiert, die aus abwechselnd nebeneinander liegenden und ineinander greifenden Lamellen der Fluide (A) und (B) besteht und worin sich die Fluide (A) und (B) durch Diffusion miteinander vermischen.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das integrierte System jeweils 5 bis 100 Mikrokanäle für die Fluide (A)

20

- und (B) enthält, mit der Maßgabe, dass die Anzahl der Mikrokanäle für die Fluide (A) = der Anzahl der Mikrokanäle für die Fluide (B).
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das integrierte System jeweils 10 bis 50 Mikrokanäle für die Fluide
 (A) und (B) enthält.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrokanäle, in Längsrichtung gesehen, ein schlitzförmiges Profil aus zwei Wänden und einem Boden haben.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Wände, in Längsrichtung gesehen, wellenförmig und/oder zickzackförmig verformt sind.

 Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Wände wellenförmig verformt sind.

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrokanäle 750 µm bis 3 mm lang sind.
 - 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrokanäle 10 bis 100 µm breit sind.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrokanäle 20 bis 50 µm breit sind.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das integrierte System aus Glas, Keramik
 35 oder Metall besteht.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass das Metall aus der Gruppe, bestehend aus Edelstahl, Nickel, Kupfer und Silber, ausgewählt wird.
- 10 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass die (Co)Polymerisation kontinuierlich oder diskontinuierlich durchgeführt wird.
- 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass die olefinisch ungesättigten Monomeren kationisch, anionisch oder radikalisch (co)polymerisiert werden.
 - 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die (Co)Polymerisation in Masse oder in Lösung durchgeführt wird.

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens eines der olefinisch ungesättigten Monomere ein (Meth)Acrylat ist.
- 16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die (Co)Polymerisate (Meth)Acrylat(co)polymerisate sind.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass die die (Co)Polymerisation auslösende Verbindung ein Initiator für die kationische Polymerisation, ein Initiator für die anionische Polymerisation, ein Initiator für die radikalische Polymerisation, ein Photoinitiator oder ein thermisch aktivierbares olefinisch ungesättigtes Monomer ist.

- 5 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsgefäß ein Rührkessel, ein Autoklav, eine Rührkesselkaskade, ein Extruder, ein Rohrreaktor, ein Schlaufenreaktor oder ein Taylorreaktor ist.
- der gemäß einem der Ansprüche 1 bis 19. Verwendung 18 10 polymere Additive, (Co)Polymerisate als hergestellten Beschichtungsstoffe, Klebstoffe und Dichtungsmassen sowie zur Beschichtungsstoffen, Klebstoffen, Herstellung von Dichtungsmassen, Formteilen und Folien.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Application No PCT/EP 02/11754

		PCI/EP	02/11/54
A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER B01J19/00 C08F2/01		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ion and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification B01J C08F	n symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that su		
	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms t	isea)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
	WO 00 68300 A (MERCK PATENT GMBH HANS DANIEL JAKOB (DE); KINKEL JO 16 November 2000 (2000-11-16) abstract page 3, line 18 - line 26 page 6, line 23 -page 9, line 2 page 14, line 13 -page 16, line 1 page 17, line 23 - line 26 page 18, line 25 -page 19, line 6 figures; examples	ACHIM)	1-19
χ Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are Is	sted in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which i citation "O" docume other n	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international ate into which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but	T' later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle cinvention X' document of particular relevance; I cannot be considered novel or cainvolve an inventive step when the Y' document of particular relevance; I cannot be considered to involve a document is combined with one coments, such combination being o in the art.	with the application but or theory underlying the the claimed invention nnot be considered to e document is taken alone the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- bvious to a person skilled
	actual completion of the international search 6 February 2003	Date of mailing of the internations 05/03/2003	al search report
Name and n	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Nazario, L	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/EP 02/11754

		PCT/EP 02/11754		
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X	DE 199 25 184 A (SCHERING AG) 30 November 2000 (2000-11-30) abstract column 1, line 3 - line 7 column 2, line 51 - line 55 column 4, line 15 -column 5, line 11 column 7, line 34 -column 8, line 64 figures	1-19		
X	DE 198 16 886 A (AVENTIS RES & TECH GMBH & CO) 21 October 1999 (1999-10-21) abstract column 1, line 3 - line 10 column 2, line 44 - line 68 column 3, line 30 - line 35 column 4, line 35 - line 60 column 5, line 30 - line 53; figures	1-19		
X	WO 97 17133 A (LINDER GERD; MENZEL THOMAS (DE); BAYER AG (DE); BIER WILHELM (DE);) 15 May 1997 (1997-05-15) cited in the application abstract page 4, line 13 -page 5, line 4 page 7, line 12 - line 34 page 12, line 23 - line 25; figures	1-18		
X	DE 198 50 243 A (BASF COATINGS AG) 11 May 2000 (2000-05-11) cited in the application abstract page 2, line 3 - line 6 page 2, line 27 -page 3, line 51	19		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Initiation on patent family members

PCT/EP 02/11754

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0068300	Α	16-11-2000	DE	19920794 A1	09-11-2000
			ΑU	4913500 A	21-11-2000
			WO	0068300 A1	16-11-2000
			EP	1177243 A1	06-02-2002
			JP	2002544309 T	24-12-2002
			US	6492471 B1	10-12-2002
DE 19925184		30-11-2000	DE	19925184 A1	30-11-2000
			ΑU	5804300 A	18-12-2000
			WO	0072955 A1	07-12-2000
			EP	1180062 A1	20-02-2002
			JP	2003500202 T	07-01-2003
DE 19816886	Α	21-10-1999	DE	19816886 A1	21-10-1999
			ΑU	3413599 A	08-11-1999
			WO	9954362 A1	28-10-1999
			ΕP	1086143 A1	28-03-2001
			JP	2002512272 T	23-04-2002
WO 9717133	Α	15-05-1997	DE	19541265 A1	07-05-1997
			ΑT	182488 T	15-08-1999
			CA	2236460 A1	15-05-1997
			DE	59602569 D1	02-09 - 1999
			WO	9717133 A1	15-05-1997
			EP	0861121 A1	02-09-1998
			ES	2135256 T3	16-10-1999
			GR	3031148 T3	31-12-1999
			JP	11514573 T	14-12-1999
			US	6321998 B1	27-11-2001
DE 19850243	Α	11-05-2000	DE	19850243 A1	11-05-2000
			ΑU	1265800 A	22-05-2000
			BR	9914896 A	17-07-2001
			WO	0026312 A1	11-05-2000
			EP	1131384 A1	12-09-2001
			JP	2002528628 T	03-09-2002

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 02/11754

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01J19/00 C08F2/01

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \quad B01J \quad C08F$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 00 68300 A (MERCK PATENT GMBH; MUELLER HANS DANIEL JAKOB (DE); KINKEL JOACHIM) 16. November 2000 (2000-11-16) Zusammenfassung Seite 3, Zeile 18 - Zeile 26 Seite 6, Zeile 23 - Seite 9, Zeile 2 Seite 14, Zeile 13 - Seite 16, Zeile 14 Seite 17, Zeile 23 - Zeile 26 Seite 18, Zeile 25 - Seite 19, Zeile 6; Abbildungen; Beispiele	1-19

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer anderen die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätedatum veröffentlicht worden ist 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolitidert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeil beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
26. Februar 2003	05/03/2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächligter Bedlensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Nazario, L

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992) .

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation s Aktenzeichen
PCT/EP 02/11754

C/E-stacks	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	<u> </u>	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	DE 199 25 184 A (SCHERING AG) 30. November 2000 (2000-11-30) Zusammenfassung Spalte 1, Zeile 3 - Zeile 7 Spalte 2, Zeile 51 - Zeile 55 Spalte 4, Zeile 15 - Spalte 5, Zeile 11 Spalte 7, Zeile 34 - Spalte 8, Zeile 64 Abbildungen		1-19
X	DE 198 16 886 A (AVENTIS RES & TECH GMBH & CO) 21. Oktober 1999 (1999-10-21) Zusammenfassung Spalte 1, Zeile 3 - Zeile 10 Spalte 2, Zeile 44 - Zeile 68 Spalte 3, Zeile 30 - Zeile 35 Spalte 4, Zeile 35 - Zeile 60 Spalte 5, Zeile 30 - Zeile 53; Abbildungen		1-19
X	WO 97 17133 A (LINDER GERD; MENZEL THOMAS (DE); BAYER AG (DE); BIER WILHELM (DE);) 15. Mai 1997 (1997-05-15) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 4, Zeile 13 -Seite 5, Zeile 4 Seite 7, Zeile 12 - Zeile 34 Seite 12, Zeile 23 - Zeile 25; Abbildungen		1-18
X	DE 198 50 243 A (BASF COATINGS AG) 11. Mai 2000 (2000-05-11) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 2, Zeile 3 - Zeile 6 Seite 2, Zeile 27 -Seite 3, Zeile 51		19

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, zur selben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP 02/11754

			TOTAL	02/11/54
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0068300 A	16-11-2000	DE AU WO EP JP US	19920794 A1 4913500 A 0068300 A1 1177243 A1 2002544309 T 6492471 B1	09-11-2000 21-11-2000 16-11-2000 06-02-2002 24-12-2002 10-12-2002
DE 19925184 A	30-11-2000	DE AU WO EP JP	19925184 A1 5804300 A 0072955 A1 1180062 A1 2003500202 T	30-11-2000 18-12-2000 07-12-2000 20-02-2002 07-01-2003
DE 19816886 A	21-10-1999	DE AU WO EP JP	19816886 A1 3413599 A 9954362 A1 1086143 A1 2002512272 T	21-10-1999 08-11-1999 28-10-1999 28-03-2001 23-04-2002
WO 9717133 A	15-05-1997	DE AT CA DE WO EP ES GR JP US	19541265 A1 182488 T 2236460 A1 59602569 D1 9717133 A1 0861121 A1 2135256 T3 3031148 T3 11514573 T 6321998 B1	07-05-1997 15-08-1999 15-05-1997 02-09-1999 15-05-1997 02-09-1998 16-10-1999 31-12-1999 14-12-1999 27-11-2001
DE 19850243 A	11-05-2000	DE AU BR WO EP JP	19850243 A1 1265800 A 9914896 A 0026312 A1 1131384 A1 2002528628 T	11-05-2000 22-05-2000 17-07-2001 11-05-2000 12-09-2001 03-09-2002

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)